(ii) Veröffentlichungsnummer:

0-352 500

Office européen des brevets

2)	EUROPÄISCHE	PATENTANMELDUN

(a) Anmeldenummer: 89112014.9

(i) Int. Cl.4: A61K 39/395 , //A61K35/16

Anmeldetag: 01.07.89

Geänderier Patentanspruch gemäss Regel 86 (2) EPÜ für folgenden Vertragsstaat: ES + GR

(iii) Priorität: 27.97.88 DE 3825429

Veröffentlichungstag der Anmeidung:
 31.01.99 Patentblatt 90/05

Benannie Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE Anmelder: BIOTEST PHARMA GMBH Landsteiner Strasse 5 D-6072 Dreielch(DE)

② Erfinder: Möller, Wolfgang, Dr. Graf-von-Stauffenberg-Strasse 32 D-8370 Obertrasel(DE) Erfinder: Dichteimüller, Herbert, Dr. Rossertstrasse 14 D-6231 Sulzbach/rs.(DE) Erfinder: Kothe, Norbert, Dr. Friedrich-Ebert-Strasse 21 D-6242 Kronberg(DE) Erfinder: Rudnick, Dieter, Dr. Görlitzer Strasse 16 D-6074 Rödermark(DE) Erfinder: Richebaczek, Detleft, Dr. Darmstädter Strasse 54 D-6115 Minster(DE)

Vertreter: Wolff, Hans Joachim, Dr.jur.
Dipi.-Chem. et al
Beil, Wolff & Beil Rechtsanwälte Postfach 80
01 40 Adelonstrasse 58
D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

 Intravenös verabreichbares polyklonales immunglobulin-Präparat mit hohem igM-Gehalt und Verlahren zu seiner Herstellung.

① Intravenös verabreichbares polyklonales Immunglobulin-Präparat zur Therapie und Prophylaxe von baktörfol-Na in Infektionen, das mindestens 50 Gew.-% IgM. bezogen auf den Gesamfirmmunglobulingshalt, und eine niedrige anklömplementins Aktivität aufweist sowie in wässiger Lösung stabil und fret von Viren ist. Es kann auch aus einer Mischung mehrerer monoklonaler IgM-Antikörper bestehen oder sokothe zusätzlich enthatien. Die Herstellung gloth aus von einer immunglobulinhätigen Fraktion menschlichen, flerischen oder baktenden. Die Herstellung gloth aus von einer immunglobulinhätigen Fraktion menschlichen, flerischen oder behanden. Die Ursprungs. Die Fraktion wird mit einem Anfonenaustauscher behandelt, dieser mit einem Salze oder pilgendomten eiluter und das Eiust gegobenenfalts einer Gelfiltration untorworfen. Vor oder nach der Chromatory phile wird eine Behandlung mit #-Propiolaction und PEG 4000 und gegebenenfalls ein Eritizen vorgenommen.
O Ausserdem kann eine Behandlung mit #-Propiolaction und VI-Licht, mit Detergenöen oder eine Pasteurielsmag anfolgen. Gegebenenfalls könen Proteine, Zucker oder Antinosütregemische dem Präparat zugesetzt worden.

٥

Intravenös verabreichbares polyklonales Immunglobulin-Präparat mit hohem IgM-Gehalt und Verfahren zu seiner Herstellung

Immunglobuline spielen bei der infektabwehr beim Menschen eine sehr wichtige Rolle. Die Immunglobeilne sind dabei nicht einheitlich, sondern lassen sich in verschiederen Klassen mit verschiederen blochemischen und physiologischen Eigenschaften auffelien. Bei der Abwehr gegen virale Erreger sind besonders die IgG-Molektile beteiligt, während die IgM-Antikörper vorzugsweise bakterfeille Infektionen 5 bektämbet.

IgM ist aufgrund seiner pentameren Struktur besonders gut zur Aggluthierung von Bakterien geeignet. Ausgestroffen aktiviert igM 100 - 400 mai mehr Komplement als IgG und ist bei der Opsonierung von Bakterien 100 mall wirksamer als das monomere loG.

Die Gabe von Igkk-haltigen Präparaten sollte dashalb zur Theragie von bakterheiten Intiektionen begonders poeigente stein. Immunigbeutilnpräparate werden seit über 30 Jahren in der Kürlik zur Theragie und
Prophylaxs verschiedenster Krankheiten erfolgreich eingesetzt. Es handelt sich dabei aber Überwiegend um
reine IgG-Präparationen, eventubil mit Spuron an IgA und Igm. Wenen die ersten Präparatie nur Intramuskuilar verhäglich, so etstens eit über 20 Jahren auch Intravends applizischere IgG-Präparate zur Verfügung.
Die Verfalinkeit libron, sind in der Literatur (7-10) beschrieben.

Sämtliche Verfahren waren bis 1980 nur auf igG angewendet worden. In EP 13 901 wurde dann 1980 zum ersten und bisher einzigen Mal ein intravenös verträgliches IgM-Präparat (Pentaglobin⁽⁴⁾) beschrieben. Dieses nach Behandlung mit 0,05 bis 0,15% ill-Propiolacton intravenös verträgliche Immunglobulinpräparat enthält neben 10% iahl noch 80% igG und 10% igA.

Andere Immunglobulinpräparate, wie sie z.B. in den Patenten: SU-PS 836 831 oder DE-PS 2 404 265 beschrieben werden, sind in ihrem IgM-Anteil mit 20 - 30% höher angereichert, dafür aber nicht intravends verträdlich.

Auch immunologisch reine IgM-Präparate, wie von Van der Hofen, Immunochemistry 1973, 10, 107-114, beschrieben, dignen sich wegen ihrer hohen antikomplementären Aktivität nicht zur intravendigen Anwengen dung und stehen deshalb bisher nicht für eine Theragie bakterieller Infektionen zur Verfügung.

Die einzige Möglichkeit der Applikation von IgM-Präparaten mit einem IgM-Anteil im Bereich von mehr 20% bestand bisher nur in der intremuskulären Gebe, Abgesehen davon, dass diese Applikation sehr sohmerzhaft ist, lassen sich auf diese Welse keine grösseren Mengen IgM verabreichen und die Konzentration des imm im Blut lässt sich so richt nennesswert erhöben:

Das Ziel der Erfindung war die Bereitstellung eines hochgereinigten, zur intravenösen Anwendung geeigneten IgM-Konzentrates für die Therapie und Prophylaxe bakterieller Infektionen.

Disses Zis wird durch ein Immunglobulin-Prägnart erreicht, das mindestens 50 Gew.-5 IgM, bezogen auf den Gesemtlimmunglobulingehalt, entällt, eine niedige antikomplementäire Aktivität aufwelt, in wässiger US-sung stabil und frei von Viren ist. Ein solches Prägarat kann aus der aus Plasma oder anderen 3 Quellommenschälchen, tierischen oder bekteriellen Ursprungs gewonnenen IgM-haitigen Fraktion durch Behandlung mit einem Inenausstauscher. Ebileren des Austauschers mit einem Satz-oder pil-Gradienten und Gefflitration horgestellt werden, wobel vor oder nach der Chromatographie mit 8-propolecton behandelt und mit PEG 4000 gefällt und gegebenenfalls entitzt wird. Daren anschliebsen können sich gegebenenfalls entitzt wird. Daren anschliebsens können sich gegebenenfalls entitzt wird. Daren anschliebsens können sich sein aus eich bekante Massnahmen, die auch der Startilierung dienen, wie Behandlung mit 8-Propiolecton und 40 UV-Lieht oder Behandlung mit Solventien und Deigreneinen oder Pastusytierung.

Eine andere Möglichkeit besteht darin, das Präparat aus einer Mischung mehrerer monokionaler IgM-Antikörper herzussellen oder einen oder mehrere solcher monokionaler IgM-Antikörper dem nach dem vorstehenden Verfahren heroselstillen Präparat zuzusetzen.

Vorzugsweise beträgt die Konzentration an IgM mindestens 50%. Das infizierbare Präperat ist eine Lüsung, in der das erfindungsgemässe Präperat in einer Konzentration von 1 bis 20, vorzugsweise 3-5 c/100 mt, vorldiedt.

Überraschendsweise wurde getunden, dass das nach dem erfindungsgemässen Verfahren horgestellte [gM-Pritparat mit einem [gM-Anteil von mehr als 50% in seiner antikomplementären Aktivität so weit geenkt war, dass se intravends verträglich war. Dieses Engebnis war selbst nach den in EP 13 901 od dergestellten Engebnissen nicht zu erwarten, da es sich dort nur meine rund 10%-ige [gM-Lösung handeit, die zudem noch durch einem Anteil von 90%- [sQ und [nd stabilisiert wird.

Die antibakterieile Wirksamkeit des erfindungsgemässen Präparats wurde in Tierexperimenten im Vergleich zu dem 19%igen IgM-Präparat aus EP 13 901 überprüft. Überraschenderweise wurde dabel getunden, dess die Wirksamkeit des erfindungsgemässen Präparats höher war, als dies nach dem IgM- Gehalt zu erwarten war. Völlig unerwartet wurde gefunden, dass sich die antibakterielle Wirksamkeit des igM-Konzentrats dadurch erhöhen fless, dass man den Gehalt an igG und igA abeankte. Dies bedeutet mit anderen Worten, dass gleiche Konzentrationen an igM dann besonders wirksam sind, wenn möglichst wenlic inG und füA vorhanden sind.

Mit den bisher nach dem Stand der Technik erhältlichen igM-Präparaten ist ein solcher Effekt nicht zu erzielen, da entweder die intramuskulär applizierbare Menge zu gering ist oder der igG- und igA-Anteil zu hoch sind.

Ein erfindungsgemässes Präparat kann auf folgendem Wege hergestellt werden:

Eine IgM-haltige Frektion, vorzugsweise die Cohn-Fraktion III aus der Cohn'schen Akhohötraktionlerung oder die bei der chromatographischen teolerung von IgG aus plasma anfaltende IgM-Frektion, wird mit 1 be 5% Oktansäure, vorzugsweise 2,5% Oktansäure, gedäll. Der IgM-haltige Überstand wird anschliessend auf einen Antionsatustauscher, z.B. mit IDEAE, DAE oder OMA-Gruppen bei ph 5,5-7,5 aufgetragen. Die IgM-Frektion wird gebunden und anschliessend mit einem Sätzgradierten oder einem ph-froglichsten eilert. Der einem Ankonzentiferungsschrift durch Ultrafiltration wird das IgM-Elust mit 0,05 bis 5 mi β-Propiolactor pro 100 mi IgM-Elust pehandelt. Desse Reaktion wird vorzugsweise bei 20-3" C und bei ph 17,0 bis 9.0, vorzugsweise pH 8,0 für 1 bis 10 Stunden durchgeführt. bis das β-Propiolacton vollständig verbraucht worden Ist. Zur weiteren Reduktion der antikkomplementianen Aktivität wird lei [MM-Elusten pit 1-3 % PEG 4000, vorzugsweise 2,5 % PEG bol 0-10 °C, vorzugsweise 5 °C, pH 4,5 - 5 vorsetzt und der entstühende Nederschlas abbonntfivolies.

Bei hohen Ausgangswerten für die antikomplementäre Aktivität kann man die IgM-Lösung gegebenenfalls zusätzlich für 0.5 bis 4 Stunden, vorzugsweise 1 Stunde auf 40 - 60°C, vorzugsweise 57°C, erhitzen,

Nach dieser Behandlung bertägt die Reinhelt des IgM-Konzentrates über 50 % IgM bezogen auf das Gesemlimmung/obulin. Zur weiteren Aufteinigung kann die Lösung über ein Gelchromatographiematerial mit eilner Ausschlussgranze von über 500.000 D. z.B. Sephacryl S400HR, S300HR oder Sephorose CLSB zer chomatographien werden. Die Massnahmen zur Senkung der antikomplementiären Aktivität köhnen auch in anderen Reihenfolge durchgeführt werden. Z.B. kann man auch vor der Antionnerustauschörhörmstorgraphie mit 3-Propiolaction behandeln und nach der Ausschlussehromatographie erhitzen oder man erhitzt vor der Behandlung mit 3-Propiolaction und der PEG-Fällung.

Die igM-Fraktion wird gesammelt, in bekannter Weise aufgearbeitet und steriffiltriert.

Die folgenden Beispiele erläutern das erfindungsgemässe Herstellungsverfahren welter.

Beispiel 1

18 1 kg Cohn-Passe III wurde in 5 1 0,1 M Acstaputfer, 0H 5, gelöst und mit 2,5% Oktansäure bei 25 C versetzt. Nach 4 Stunden wurde der Niederschlag abzentriftiglert und der Überstand gegen 0,028M Trishydroxymethylaminomethan, pH 6,5, diefiliriert. Die Lösung wurde dann auf eine 3 i Säule mit QA-Trisacry-LS in gleichem Puffer aufgelragen. Das igM wurde an den Träger gebunden und anschliessend mit 0,3 M NaCi elleiter. Das Elluat wurde auf einen Proteingehalt von 40 grit enkonzentriert, 1 hauf 57 C 40 erhitzt und mit 0,15% p-Propiolacion über Nacht bei 25 C und pH 8,0 behandelb. Die Lösung wurde anschliessend mit 2,5 g pro 100 ml PEG 4000 bei pH 4,5 versetzt, 1Stunde bei 4 C gerührt und zentitrigiert. Der Überstand wurde dann über eine 20 1 Stulie mit Sephacryl 3400 HR chromatographiert. Die 2, Fraktion, die das IgM enthleit, wurde uftrafiltriert und steriflitriert. Der IgM-Gehalt betrug 85% bei 5% IsQ und 695 IsQ. Der Gesentimmunglebühlingshalt betrug 99%.

Belspiel 2

4K

Ein Pool aus 50 1 Humanplasma wurde bei 4° C aufgetaut und das Kryopräzipitat abgetrennt, Nach der Entiernung der PPSB-Faktoren mit DEAE-Sephadex und des Fibrinogens durch Fällung mit 9% Ehlanol bei pH 5.5 wurde das Restplasma auf ein inenemilieu von 22 mM TrishydroxymethylaminomethanHOI, pH 7.6, singseteilt. Anschliessend wurde über eine mit gleichem Puffer äquilitilere 10 1 3 kild mit DEAE-Trissory-L.5 chromatogrephiert. Des gebundene IgM wurde mit 0,3 M NACI, pH 7.0, eluient. Das Eluat wurde mit 25% Ethanol bei 3° C und pH 7.5 gefällt und der Niederschlag in 0,1 M Acetat-Puffer, pH 5, auf einen Proteingehalt von 50 gri gelöst. Die Lösung wurde mit 2,5% Oktansäure bei 25° C und pH 5 versetzt und der Niederschlag abgetennt. Der Überstand wurde mit 0,11% "Propioliacton für 5 Stunden bei 25° C und pH 7 behandelt und anschliessend mit 2,5 g/100 ml PEG 4000 für 1 Stunde bei 4° C gefällt und zentrituigert. Anschliessend wurde der Überstand in 3 Läufen füber eine 20 1 Sätule mit Sepharpri 3400.

EP 0 352 500 A2

chromatographieri. Die 2. Fraktion wurde uitrafiltriert und sterifiltriert. Diese 2. Fraktion enthielt das IgM in einer Reinheit von 93% bei 2% IgG und 5% IgA. Der Gesamtimmungiobulinanteil betrug 100%.

s Beispiel 3

- 1 kg Paste Ill wurde analog zu Beispiel 1 mit Oktansäure gefällt und der Überstand gegen 0,025 M Trishydroxymethylaminomethan, pH 7,0 diafilitriert. Die Lösung wurde dann auf eine 3 I Säule QMA-Accell in gleichem Puffer aufgetragen.
- 10 Das IgM wurde an den Träger gebunden und nach dem Waschen der Säule mit 0,05 M Natriumacotat, pH 4,5 etulert. Das Elust wurde analag zu Beispiel 1 mit PEG 4000 und
 ß-Propiolacton behandelt. Anschliessend wurde der Überstand Über eine 2 I Säule Sephadex Q 25 umgepuffert, uftrallitriert und slertillitriert. Der IgM-Genalt betrug 75 % bel 29 % IgA und 7 % IgG. Der Gesamtimmunglobulin-Gehalt betrug 100 %

Zusätzlich zu der Behandlung mit ß-Propiolacton kann auch eine Behandlung mit ß-Propiolacton und 15 UV-Licht oder mit Detergentien und Solventien, vorzugswolse Tri-n-butylphosphat und TWEEN 80, oder sine Pasteurislerung treien. Diese Behandlung kann ebenso wie das Erhitzen auch im Anschluss an die Gelillitation erfolgen.

Gegebenenfalls können dem Präparat auch Proteine, vorzugsweise Humanalbumin, Zucker, vorzugsweise Maltose, oder Aminosäuregemische zugesetzt werden.

Ein nach dem erfindungsgemässen Verfahren hergestelltes IgM-Konzentrat wurde mit dem als Ausgangsmaterial dienenden Handelsprodukt Pentaglobin, das IgG, IgA und IgM enthält, sowie mit einer sebenfalls aus diesem Ausgangsmaterial hergestellten IgG-Fraktion verglichen. Die Ergebnisse sind nachtdegend dargestellt.

1. Charakterisierung der Vergleichspräparate

Die Bestimmung der Immunglobuline igG, IgA und igM erlolgte mit Antiseren nephelometrisch. Die Bestimmung des Gesamtproteingehaltes erlolgte mit der Biurei-Methode. Die Daten der einzelnen Prüfpräger und der Begreicht der Stellen und der Begreicht der Be

Tabelle 1

	Daten der f	rüfpräparate				
	PräpNr.	Präparat	Prot.	1gG	IgA	lgM
			(g/l)	(mg/100 ml)		ni)
	1	Pentaglobin ^(R)	51,5	3720	920	750
1	2	IgG-Fraktion	48,9	3770	890	70
	3	IgM-Konzentrat	8.1	40	70	750

45

25

40

2. Tierexperimentelle Prüfung

55

Tabelle 2

Ergebnisse	des Mäuseschutz-Tests	
PräpNr.	Präparat	geschützte Mäuse (%) 21 Stunden nach Infektion
1	Pentaglobin ^(R)	47,6
2	igG-Fraktion	33,3
3	lgM-Konzentrat (erfindungsgemäss)	66,7
4	unbehandelt	9,5

Das erfindungsgemässe IgM-Konzentrat (3) hat demnach bei einem Proteingehalt von 1/5 der Präparate 1s 1 und 2 eine signifikant höhere Schutzwirkung als diese Präparate.

3. Bestimmung der antikomplementären Aktivität (ACA)

Die ACA - als Mass für die intravenöse Verträgischkeit wurde nach der Methode von Kabat und Mayer (S bestimmt. Die Ergebnisse für handelstübliche Präparate im Vergleich zum erfindungsgemässen ligM-Konzentrat - jewolls als 5% feige Lösungen geleistet - sind in Tabellei 3 zusammengestellt.

Tabelle 3

26

FO

ACA von i.v. Immunglobulinpräparaten						
Nr.	PrUfpräparat	IgM (%)	ACA (µIC 1:30/mg Prot.)			
1	Intraglobin ^(R)	0	10			
2	Pentaglobin ^(R)	10	25			
3	erfindungsgemässes IgM-Konzentrat	. 75	25			

35

30

Der Wert für das erfindungsgemässe igM-Konzentrat ist vergleichbar mit dem seit 1985 verfügbaren IgM-haltigen Präparat Pentaglobin^(R).

40 4. Versuche zur Virus-Inaktivierung

Das erfindungsgemässe igh-Konzentrat wurde mit Bakteriophagen vom Typ e x 174 und mit Sendal-Viren versotzt. Sterillisiert wurde mit β-Propiolation (3), β-PUUV (4), Solvent/Dete(gent (3) und durch Pasteurisation (10 h.80 °C) (5). Tabelle 4 gibt die Verseuchsengebnisse wieder.

Tabelle 4

55

50

45

Protein-Konz.	Virus Typ	Sterilisationsmethoden	Inaktivierung
(g/100 ml)			(log ₁₀ *)
4	⊉ x 174	β-PL	>7
4	♦×174	8-PL/UV	7
0.5	Sendai	Solv/Det.	>4,5
5	9 x 174	past.	>8.0

Die Ergebnisse zeitigen eine so hohe Sterilisationseffektivität der einzelnen Verfahren, dass eine Vrusübertragung eines nach einem der Verfahren der Tabelle 4 sterilisterton IgM-Konzentrates auszuschliessen list.

5. Versuche zur Lagerstabilität

Das erlindungsgemässe IgM-Konzentrat wurde als 1,6%(ge Lösung (1,2 g/160 ml Igm) 4 h auf 57°C schlitt. Es wurde mit der passiven Hämaggutinationsmethode (PHA) nach Neter (6) auf Antikörper gegen folgende Bakterlen geprüft. E. coli, Klebsiellen, Streptokokken. Die Aktivitäten vor bzw. nach der Ernitzung sind in Tabelle 5 zusammendestellit.

Tabelle 5

Pentaglobin ^(R)				•	
Anti-	igM-Konz.	Pentagiobin	igM-Konz.	Pentaglobin	
	vor Erhitzen		nach Erhitzen		
E. coli	640	160	320	160	
Klebsiellen	1280	640	640	320	
Streptokokken	320	-	160	-	
Strep.virid.	320	160	160	40	

Das arfindungsgemässe IgM-Konzentrat ist in seinen immunologischen Aktivitäten unter Berücksichtigung der Fehlerbreite der Bestimmungsmothoden (±1 Titlerstufe) hitzestabil. Es verhält sich bezüglich der Lagerstabilität wie das Igm-haltige Handelspräparat Pentaglobin⁵⁰.

Literatur

20

- Stephen W., Dichtelmüller H.;
- Comparison in vitro behaviour and in vivo efficacy of two 7s immunoglobuin preparations for intravenous use. Arznelmittel Forsch/Drug Res. 33 (II) 11, 1538-1540 (1983)
- Mayer M.M.: Complement and Complement fixation In: Kabat E.A., Mayer M.M. (eds): Experimental immunochemistry 2nd ed. Thomas Brooks, Springfield, ii pp. 133-240 (1994)
 Prince A.M., Horowitz B, Dichtemüller H., Stephan W., Gallo R.C.: Quantilative assays for
- availuation of HIV-fill inactivation procedures: Trif(-butyliphosphate:sodium choiate and apropiolector. Caruser Research 45, 49528-46946 (1995)
 4. Prince A.M., Stephan W. Dichtelhüller H., Brotman B., Hulma T.: inactivation of the Hutchinson
- streln of non-A/non-B hepatitis virus by combined use of β-propiolactone and ultraviolet irradiation. J. med. Vtrot. 16:119-125 (1985)
- Heimburger N., Wormsbächer W., Kumpe G.: Pasteurisierte, isoagglutininfreie F. VIII-Präparation und Verlahren zu ihrer Herstellung, Europ. Patentanmeldung -0 173 242 (1985)
 - 6. Noter E.: Bact, Rev. 20, 166 (1956)
 - 7. Schultz H.E., Schwick G.: Dtsch. med. Wochenschrift, 87, 1643 (1962)
 - 8. Barandun s. et al.: Vox Sang. 28, 157 (1957)
 - Barandun S. et al.: Vox Sang. 7, 187 (1962)
 - 10. Stephan W.: Z. Klin. Chem. Klin. Biochem. 7, 282 (1969)

Ansprüche

- 1. Intravenös verabreichbares polyklonales Immunglobulln-Präparat zur Therapie und Prophylaxe von bakteriellen Infektionen, dadurch gekennzeichnet, dass es
 - a) mindestens 50 Gew.-% IgM, bezogen auf den vorhandenen Gesamtimmunglobulingehalt, enthält,

EP 0 352 500 A2

- b) sine niedrige antikomplementäre Aktivität aufweist,
- c) in wässriger Lösung stabil und
- d) frei von Viren ist.
- Immunglobulinpräparat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es aus einer Mischung von
 mehreren monoklonalen kgM-Antikörpern besteht.
 - immunglobuiinpräparat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es zusätzlich einen oder mehrere monokionale IgM-Antikörper enthält.
- Immunglobulingr\u00e4parat nach einem der Anspr\u00fcche 1 bis 3, dadurch gekennzelchnet, dess es zus\u00e4tzlich Proteine, vorzugsweise Humana\u00e4bumin, Zucker, vorzugsweise Maltose, oder Aminos\u00e4uregemiteche ent\u00e4tilt.
 - 5. Immunglobulinpräparat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass es als Lösung mit einer Proteinkonzentration von 1 bis 20 g/100 mi, vorzugsweise 3 bis 5 g/100 mi, vorzugsweise 3.
- Verlahren zur Herstellung von Immunglobulinpräparaten nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekenzelichnet, dass man es aus immunglobulinhaltigen Plasmafraktionen menschlichen, tierischen oder selbakteitelfen Ursprungs isoliert.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass man die immunglobulinhaltige Fraktion mit einem konenaustauscher behandelt, diesen mit einem Salz- oder ph-Gradienten eilziert, das Elusi einer Galfiltration unterwirft und vor oder nach der Anionenaustauschchromatographie oder der Gelfiltration mit £-Propiolaction und mit PEG 4000 behandelt und gegebenenfalls erhitzt.
- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass als Anlonenaustauscher DEAE-Trisacryl-LS. QA-Trisacryl oder QMA-Accell verwendet.
 - Verfahren nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, dass man als Gei für die Gelfiltration Sephacryl S400HR oder S300HR verwendet.
- Verlahren nach einem der Ansprüche 7 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass man das Präparat vor oder nach der Anlonenaustauschchromatographie oder der Geliffretten mit gi-Propiolation oder 2-Propiolation und UV-Licht und mit 1-3% PEG 4000 bei 0-10 , vorzugswelse 5 C und pH 4-5-5, behandelt.
 - 11. Verfähren nach einem der Ansprüche 7 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass man 0,5 bis 5 Stunden land bei 40 bis 60 °C, vorzussweise 1 Stunde land bei 57 °C erhitzt.
- Spinden lang bei 40 bis 60 C, vorzugsweise 1 Stunde lang bei 57 C ermitzt.

 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 7 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass man das Präparat mit

 Solventien und Detergentien, vorzugsweise Tri-n-butylphosphat und TWEEN 80, vor oder nach der Gelffätra
 - tien behandeit.

 3. Verfahren nach einem der Ansprüche 7 bls 11, dadurch gekennzeichnet, dass man das Präparat vor oder nach der Geltillfration pasteurisiert.
- 14. Verlahren nach einem der Ansprüche 7 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass man dem Präparat 3 Proteine, vorzugsweise Humansbilmin, Zucker, vorzugsweise Maltose, oder Amlnosäuregemische zusetzt. Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten: ES und de.
- 1. Verfahren zur Herstellung von intravenös verabreichbaren polyklönslein Immunglobulinnerßparaten zur Therapie und Prophylaxe von bakteriellen Infektionen mit mindestens 50 Gew.-% Ign, bezogen auf den 40 vorhandenen Gesamtimmunglobulingehalt, einer niedrigen antikumplementären Aktivität, das in wässeriger Lösung stabil und frei von Viren ist, dadurch gekennzeichnet, dass man es aus immunglobulinhaltigen Plasmafraktionen menschlichen, sterischen oder bakteriellen Ursprungs loblichen.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dedurch gekennzeichnet, dass man die immunglobulinhaltige Fraktion mit einem lonenaustauscher behandelt, diesen mit einem Salz- oder pH-Gradkenten eluiert, das Elust einer Gelfiltration unterwirft und vor oder nach der Anionenaustauschromatographie oder der Gelfilitration mit 8-Prociolaction und mit PEG 4000 behandelt und openbenenfalls erhitzt.
 - Verlahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass als Anionenaustauscher DEAE-Trisacryf-LS, QA-Trisacryf oder QMA-Accell verwendet.
- 4. Verfahren nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, dass man als Gel für die Gelfilltration so Sechaeryl S400HR oder S300HR verwendet.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass man das Präparat vor oder β-Propiolaction and der Anionaustauschehrometographie oder der Geifflittation mit β-Propiolaction oder β-Propiolaction und UV-Licht und mit 1-3% PEG 4000 bei 0-10^{*}, vorzugsweise 5^{*} C und pH 4,5-5, behandelt.
- Verlahren nach einem der Ansprüche 2 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass man 0.5 bis 5 Stunden ss lang bei 40 bis 60°C, vorzugsweise 1 Stunde lang bei 57°C erhitzt.

EP 0 352 500 A2

8. Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 6. dadurch gekennzeichnet, dass man das Präparat vor oder nach der Gelflitration pasteurisiert.

 Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass man dem Präparat Proteine, vorzugsweise Humanalbumin, Zucker, vorzugsweise Maltose, oder Aminosäuregemische zusetzt.

 Verlahren nach einem der Ansprüche 2 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass man dem Präparat einen oder mehrere monoklonale IgM-Antikörper zusetzt.

18

20

25

30

35

40

50

55

11. Verlahren nach einem der Ansprüche 2 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass man die Proteinkonzentration auf 1 bis 20 g/190 ml, vorzugsweise auf 3 bis 5 g/100 ml, einstellt.



Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets

(ii) Veröffentlichungsnummer:

0 352 500 ∆3

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(2) Anmeldenummer: 89112014.9

(i) Int. CL5. A61K 39/395, //A61K35/16

- (2) Anmeldetag: 01.07.89
- (iii) Priorität: 27.97,88 DE 3825429
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 31,01,90 Patentblatt 90/05
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 25.07.90 Patentblatt 90/30
- Anmelder: BIOTEST PHARMA GMBH Landsteiner Strasse 5 D-6072 Dreieich(DE)
- © Erinder: Möller, Wolfgeng, Dr. Graf-von-Stauffenberp-Strasse 32 D-6370 Oberursel(DE) Erinder: Dichteimbiller, Herbert, Dr. Rossertstrasse 14 D-6231 Sutzbach/Ts.(DE) Erinder: Kothe, Norbert, Dr. Friedrich-Ebert-Strasse 21 D-6242 Kronberg(DE) Erinder: Rudniok, Dieter, Dr. Görltzer Strasse 16 D-6074 Rödermark(DE) Erinder: Plechazzek, Detlef, Dr. Darmstädter Strasse 54 D-6115 Milnster(DE)
- Vertreter: Wolff, Hans Joachim, Dr.jur.
 Dipl.-Chem. et all
 Beil, Wolff & Beil Rechtsanwälte Postfach 80
 01 40 Adelonstrasse 58
 D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)
- Intravenös verabreichbares polykionales immunglobulin-Präparat mit hohem igM-Gehalt und Verfehren zu seiner Herstellung.

Intraventis verebretchberes potyklonales immunglobulin-Präparet zur Therapie und Prophyliste vorn bakteriellen Infektionen, des mindestens 50 OGev. 36 tgkf, bezogen auf den Gesemfinmunglibbundlingsheit, und eine rieledige antikompiemenfäre Aktivität aufweist sowie in wäserfiger Lösung stabil und Irtei von Viren ist. Es kann euch aus einer Mischung Streit von der solche zusätzlich enthalten. Die Herstellung geht aus von einer immunglobulinhaltigen Fraktion monschlichen. Ilerischen oder bakterfellen Unsprungs. Die Fraktion wird mit einem Anionenaustascher behandelt, dieser mit einem Satz- oder pfl-Gradienten eiluster und das Ellust gegebonenfalls ein

ner Gelflitretion unterworfen. Vor oder nach der Chromatographie wird eine Behandlung mit \$-Propilleton und PEG 4000 und gegebenenfalls ein Erhitzen vorgenommen. Ausserdem kann eine Behandlung mit \$-Propiolation und UV-Licht, mit De-tergentien oder eine Pastaurisierung erfolgen. Gegebenenfalls köhnen Proteine, Zucker oder Aminosifuregemische dem Präparat zugesetzt worden.

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 89 11 2014

	****************	GE DOKUMENTI				
Kategoric	Kennzeichnung des Dokum der maßgebli	ents mit Angabe, soweit e chen Teile	rforderlich, A	Betrifft Insprüch	KLASSIFIKA ANMELDUN	TION DER G (Int. CL5)
Ε	EP-A-0 345 543 (MI INC.)(13-12-1989) * Anspruch 1; Zusam			6-13	A 61 K A 61 K	39/395/ 35/16
A	US-A-4 371 520 (VE * Insgesamt *	MURA et al.)	1-	14		
A	EP-A-0 123 029 (LE * Insgesamt *	NTIA Gmb)	1-	14		
P,A	EP-A-0 303 088 (MI INC.)(15-02-1989) * Ingesamt *	LES	1-	14		
			ar a construction of the c			
				-	RECHERCI SACHGERIE	HERTE TE (Int. CL5)
				r	A 61 K	
				*	C 12 P	

				-		
				www.		
Der vo	rliegende Kocherchenbericht wurd		i			
DE	N HAAG	Absoldsaldes de 08-05-19		ROSDY	M.K.P.	
Y · www	LATEGORIE DER GENANNTEN E besondiere Bedeutung allein betrach besunderer Bedeutung in Verbindung eren Veröffentlicheng derseiben Kate,	E:	ilteres Patentdokumen nuch dem Anmeldetati in der Anmeldung ann	t, das jedoch m veröffentli oflihrtes Dok	stlicht worden ist	

- X: von besonderer Bodentung allein betrachtet Y: von besonderer Bodentung in Verlindung mit einer anderen Veriffstullichung dereihen Kniegorie A: technologischer Hintergrund O: solchschiffliche Offenbarung P: Zwischenliftentur

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Gru E: Älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder mach dem Ammeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Ammeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gränden augeführtes Dokument
- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstlimmendes Dokument